Кластеризация и частичное обучение

K.B.Воронцов vokov@forecsys.ru

Этот курс доступен на странице вики-ресурса http://www.MachineLearning.ru/wiki «Машинное обучение (курс лекций, К.В.Воронцов)»

МФТИ ● 6 мая 2021

Содержание

- Задачи кластеризации и частичного обучения
 - Задача кластеризации
 - Задача частичного обучения
 - Критерии качества кластеризации
- 2 Алгоритмы кластеризации
 - Метод К-средних
 - Алгоритм DBSCAN
 - Иерархические методы
- З Частичное обучение на основе классификации
 - Обёртки над методами классификации
 - Трансдуктивный SVM
 - Регуляризация правдоподобия

Постановка задачи кластеризации

Дано:

X — пространство объектов; $X^{\ell} = \{x_1, \dots, x_{\ell}\}$ — обучающая выборка; $ho \colon X \times X o [0, \infty)$ — функция расстояния между объектами.

Найти:

Y — множество кластеров,

 $a\colon X o Y$ — алгоритм кластеризации,

такие, что:

- каждый кластер состоит из близких объектов;
- объекты разных кластеров существенно различны.

Это задача обучения без учителя (unsupervised learning).

Некорректность задачи кластеризации

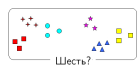
Решение задачи кластеризации принципиально неоднозначно:

- точной постановки задачи кластеризации нет;
- существует много критериев качества кластеризации;
- существует много эвристических методов кластеризации;
- число кластеров |Y|, как правило, неизвестно заранее;
- ullet результат кластеризации сильно зависит от метрики ho, выбор которой также является эвристикой.

Пример: сколько здесь кластеров?



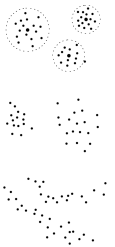




Цели кластеризации

- Упростить дальнейшую обработку данных, разбить множество X^{ℓ} на группы схожих объектов чтобы работать с каждой группой в отдельности (задачи классификации, регрессии, прогнозирования).
- Сократить объём хранимых данных, оставив по одному представителю от каждого кластера (задачи сжатия данных).
- Выделить нетипичные объекты, которые не подходят ни к одному из кластеров (задачи одноклассовой классификации).
- Построить иерархию множества объектов,
 пример классификация животных и растений К.Линнея (задачи таксономии).

Типы кластерных структур



кластеры с центрами

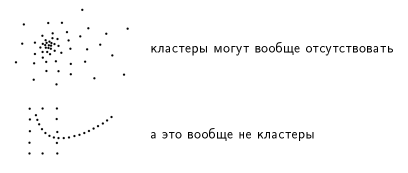
внутрикластерные расстояния меньше межкластерных

ленточные кластеры

Типы кластерных структур



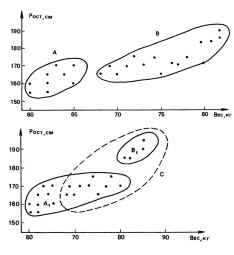
Типы кластерных структур



- Каждый метод кластеризации имеет свои ограничения и выделяет кластеры лишь некоторых типов.
- Понятие «тип кластерной структуры» зависит от метода и также не имеет формального определения.

Проблема чувствительности к выбору метрики

Результат зависит от нормировки признаков:



А — студентки, В — студенты

после перенормировки (сжали ось «вес» вдвое)

Постановка задачи частичного обучения (SSL)

Дано:

множество объектов X, множество классов Y; $X^k = \{x_1, \dots, x_k\}$ — размеченные объекты (labeled data); $\{y_1, \dots, y_k\}$ $U = \{x_{k+1}, \dots, x_\ell\}$ — неразмеченные объекты (unlabeled data).

Два варианта постановки задачи:

- Частичное обучение (semi-supervised learning): построить алгоритм классификации $a\colon X \to Y$.
- Трансдуктивное обучение (transductive learning): зная все $\{x_{k+1},\ldots,x_\ell\}$, получить метки $\{a_{k+1},\ldots,a_\ell\}$.

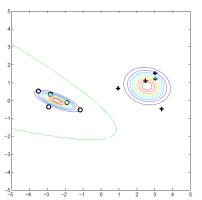
Типичные приложения:

классификация и каталогизация текстов, изображений, и т.п.

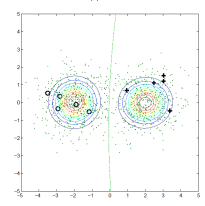
SSL не сводится к классификации

Пример 1. плотности классов, восстановленные:

по размеченным данным X^k

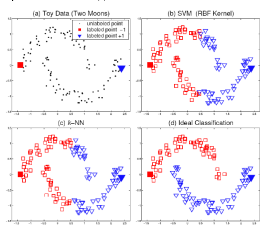


по полным данным X^ℓ



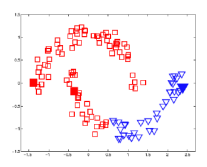
SSL не сводится к классификации

Пример 2. Методы классификации не учитывают кластерную структуру неразмеченных данных



Однако и к кластеризации SSL также не сводится

Пример 3. Методы кластеризации не учитывают приоритетность разметки над кластерной структурой.



Качество кластеризации в метрическом пространстве

Пусть известны только попарные расстояния между объектами.

• Среднее внутрикластерное расстояние:

$$F_0 = rac{\sum\limits_{i < j} [a_i = a_j] \,
ho(x_i, x_j)}{\sum\limits_{i < j} [a_i = a_j]} o ext{min} \ .$$

• Среднее межкластерное расстояние:

$$F_1 = rac{\sum\limits_{i < j} [a_i
eq a_j] \,
ho(x_i, x_j)}{\sum\limits_{i < j} [a_i
eq a_j]} o ext{max} \, .$$

ullet Отношение пары функционалов: $F_0/F_1
ightarrow {
m min.}$

Качество кластеризации в линейном векторном пространстве

Пусть объекты x_i задаются векторами $(f_1(x_i), \ldots, f_n(x_i))$.

• Сумма средних внутрикластерных расстояний:

$$\Phi_0 = \sum_{a \in Y} \frac{1}{|X_a|} \sum_{i: a_i = a} \rho(x_i, \mu_a) \to \min,$$

$$X_a = \{x_i \in X^\ell \mid a_i = a\}$$
 — кластер a , μ_a — центр масс кластера a .

• Сумма межкластерных расстояний:

$$\Phi_1 = \sum_{a,b \in Y}
ho(\mu_a,\mu_b) o \mathsf{max}\,.$$

ullet Отношение пары функционалов: $\Phi_0/\Phi_1 o {\sf min}.$

Метод K-средних (K-means) для кластеризации

Минимизация суммы квадратов внутрикластерных расстояний:

$$\sum_{i=1}^{\ell} \|x_i - \mu_{a_i}\|^2 \to \min_{\{a_i\}, \{\mu_a\}}, \quad \|x_i - \mu_a\|^2 = \sum_{j=1}^{n} (f_j(x_i) - \mu_{aj})^2$$

Алгоритм Ллойда

вход: X^{ℓ} , K = |Y|; выход: центры кластеров μ_a , $a \in Y$; $\mu_a :=$ начальное приближение центров, для всех $a \in Y$; повторять

отнести каждый x_i к ближайшему центру:

$$a_i := \arg\min_{x \in V} \|x_i - \mu_a\|, \quad i = 1, \dots, \ell;$$

вычислить новые положения центров:

$$\mu_{a} := \frac{\sum_{i=1}^{\ell} [a_{i} = a] x_{i}}{\sum_{i=1}^{\ell} [a_{i} = a]}, \quad a \in Y;$$

пока а; не перестанут изменяться;

Метод K-средних (K-means) для частичного обучения

Модификация алгоритма Ллойда

при наличии размеченных объектов $\{x_1,\ldots,x_k\}$

вход:
$$X^{\ell}$$
, $K = |Y|$;

выход: центры кластеров $\mu_a, \ a \in Y$;

 $\mu_a :=$ начальное приближение центров, для всех $a \in Y$; повторять

отнести каждый $x_i \in U$ к ближайшему центру:

$$a_i := \arg\min_{a \in Y} \|x_i - \mu_a\|, \quad i = k + 1, \dots, \ell;$$

вычислить новые положения центров:

$$\mu_{a} := \frac{\sum_{i=1}^{\ell} [a_{i} = a] x_{i}}{\sum_{i=1}^{\ell} [a_{i} = a]}, \quad a \in Y;$$

пока a_i не перестанут изменяться;

$\mathsf{Metod}\ \mathit{K}\text{-}\mathsf{cpeghux} - \mathsf{ynpomehue}\ \mathsf{EM}\text{-}\mathsf{anfoputma}\ \mathsf{для}\ \mathsf{GMM}$

EM-алгоритм: максимизация правдоподобия для разделения смеси гауссиан (GMM, Gaussian Mixture Model)

начальное приближение w_a , μ_a , Σ_a для всех $a \in Y$; повторять

 $\mathsf{E} ext{-}\mathsf{шar}$: отнести каждый x_i к ближайшим центрам:

$$g_{ia} := P(a|x_i) \equiv \frac{w_a p_a(x_i)}{\sum_y w_y p_y(x_i)}, \quad a \in Y, \quad i = 1, \dots, \ell;$$
 $a_i := \arg\max_{x \in Y} g_{ia}, \quad i = 1, \dots, \ell;$

М-шаг: вычислить новые положения центров:

$$\mu_{ad} := \frac{1}{\ell w_a} \sum_{i=1}^{\ell} g_{ia} f_d(x_i), \quad a \in Y, \quad d = 1, \dots, n;$$

$$\sigma_{ad}^2 := \frac{1}{\ell w_a} \sum_{i=1}^{\ell} g_{ia} (f_d(x_i) - \mu_{ad})^2, \quad a \in Y, \quad d = 1, \dots, n;$$

$$w_a := \frac{1}{\ell} \sum_{i=1}^{\ell} g_{ia}, \quad a \in Y;$$

пока а; не перестанут изменяться;

Сравнение ЕМ-алгоритма для GMM и метода k-средних

Основные отличия GMM-EM и k-means:

- GMM-EM: мягкая кластеризация: $g_{ia} = P(a|x_i)$ k-means: жёсткая кластеризация: $g_{ia} = [a_i = a]$
- GMM-EM: кластеры эллиптические, настраиваемые k-means: кластеры сферические, не настраиваемые

Гибриды (упрощение GMM-EM — усложнение k-means):

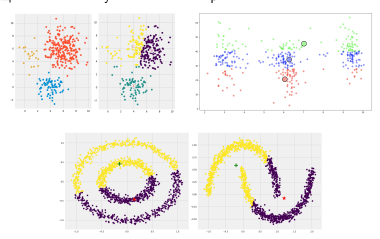
- GMM-EM с жёсткой кластеризацией на Е-шаге
- GMM-EM без настройки дисперсий (сферические гауссианы)

Hедостатки k-means:

- чувствительность к выбору начального приближения
- медленная сходимость (пользуйтесь k-means++)

Примеры неудачной кластеризации k-means

Причина — неудачное начальное приближение или существенная негауссовость кластеров

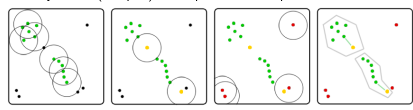


Алгоритм кластеризации DBSCAN (Density-Based Spatial Clustering of Applications with Noise)

Объект $x\in U$, его arepsilon-окрестность $U_{arepsilon}(x)=ig\{u\in U\colon
ho(x,u)\leqslant arepsilonig\}$

Каждый объект может быть одного из трёх типов:

- ullet корневой: имеющий плотную окрестность, $|U_arepsilon(\mathsf{x})|\geqslant m$
- граничный: не корневой, но в окрестности корневого
- шумовой (выброс): не корневой и не граничный



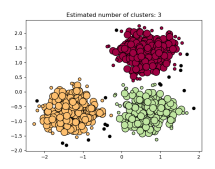
Ester, Kriegel, Sander, Xu. A density-based algorithm for discovering clusters in large spatial databases with noise. KDD-1996.

Алгоритм кластеризации DBSCAN

```
вход: выборка X^{\ell} = \{x_1, \dots, x_{\ell}\}; параметры \varepsilon и m;
выход: разбиение выборки на кластеры и шумовые выбросы;
U:=X^{\ell} — непомеченные: a:=0:
пока в выборке есть непомеченные точки, U \neq \varnothing:
    взять случайную точку x \in U;
   если |U_{\varepsilon}(x)| < m то
        пометить х как, возможно, шумовой;
    иначе
        создать новый кластер: K := U_{\varepsilon}(x); a := a + 1;
        для всех x' \in K, не помеченных или шумовых
            если |U_{\varepsilon}(x')|\geqslant m то K:=K\cup U_{\varepsilon}(x') ;
            иначе пометить x' как граничный кластера K;
       a_i := a для всех x_i \in K:
       U := U \setminus K;
```

Преимущества алгоритма DBSCAN

- ullet быстрая кластеризация больших данных: $O(\ell^2)$ в худшем случае, $O(\ell \ln \ell)$ при эффективной реализации $U_arepsilon(x)$;
- кластеры произвольной формы (долой центры!);
- деление объектов на корневые, граничные, шумовые.



Агломеративная иерархическая кластеризация

Алгоритм иерархической кластеризации (Ланс, Уильямс, 1967): итеративный пересчёт расстояний R_{UV} между кластерами U,V.

```
C_1 := \{\{x_1\}, \dots, \{x_\ell\}\} — все кластеры 1-элементные;
R_{\{x_i\}\{x_i\}} := 
ho(x_i, x_j) — расстояния между ними;
для всех t=2,\ldots,\ell (t — номер итерации):
    найти в C_{t-1} пару кластеров (U, V) с минимальным R_{UV};
    слить их в один кластер:
    W := U \cup V:
    C_t := C_{t-1} \cup \{W\} \setminus \{U, V\};
    для всех S \in C_t
        вычислить R_{WS} по формуле Ланса-Уильямса:
        R_{WS} := \alpha_U R_{US} + \alpha_V R_{VS} + \beta R_{UV} + \gamma |R_{US} - R_{VS}|;
```

Алгоритм Ланса-Уильямса для частичного обучения

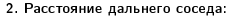
Алгоритм иерархической кластеризации (Ланс, Уильямс, 1967): итеративный пересчёт расстояний R_{UV} между кластерами U,V.

```
C_1 := \{\{x_1\}, \dots, \{x_\ell\}\} — все кластеры 1-элементные;
R_{\{x_i\}\{x_i\}} := 
ho(x_i, x_j) — расстояния между ними;
для всех t=2,\ldots,\ell (t — номер итерации):
    найти в C_{t-1} пару кластеров (U, V) с минимальным R_{UV},
    при условии, что в U \cup V нет объектов с разными метками;
    слить их в один кластер:
    W := U \cup V:
    C_t := C_{t-1} \cup \{W\} \setminus \{U, V\};
    для всех S \in C_t
        вычислить R_{WS} по формуле Ланса-Уильямса:
        R_{WS} := \alpha_U R_{US} + \alpha_V R_{VS} + \beta R_{UV} + \gamma |R_{US} - R_{VS}|;
```

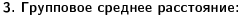
Частные случаи формулы Ланса-Уильямса

1. Расстояние ближнего соседа:

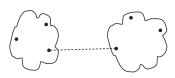
$$\begin{split} R_{WS}^6 &= \min_{w \in W, s \in S} \rho(w, s); \\ \alpha_U &= \alpha_V = \frac{1}{2}, \quad \beta = 0, \quad \gamma = -\frac{1}{2}. \end{split}$$

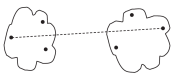


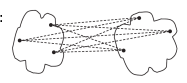
$$\begin{split} R_{WS}^{\mathrm{A}} &= \max_{w \in W, s \in \mathcal{S}} \rho(w, s); \\ \alpha_{U} &= \alpha_{V} = \frac{1}{2}, \ \beta = 0, \ \gamma = \frac{1}{2}. \end{split}$$



$$\begin{split} R_{WS}^{\mathsf{r}} &= \frac{1}{|W||S|} \sum_{w \in W} \sum_{s \in S} \rho(w, s); \\ \alpha_{U} &= \frac{|U|}{|W|}, \ \alpha_{V} &= \frac{|V|}{|W|}, \ \beta = \gamma = 0. \end{split}$$



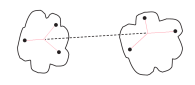




Частные случаи формулы Ланса-Уильямса

4. Расстояние между центрами:

$$\begin{split} R_{WS}^{\mathbf{u}} &= \rho^2 \Big(\sum_{w \in W} \frac{w}{|W|}, \sum_{s \in S} \frac{s}{|S|} \Big); \\ \alpha_U &= \frac{|U|}{|W|}, \ \alpha_V = \frac{|V|}{|W|}, \\ \beta &= -\alpha_U \alpha_V, \ \gamma = 0. \end{split}$$



5. Расстояние Уорда:

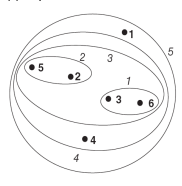
$$\begin{split} R_{WS}^{y} &= \frac{|S||W|}{|S|+|W|} \, \rho^2 \bigg(\sum_{w \in W} \frac{w}{|W|}, \sum_{s \in S} \frac{s}{|S|} \bigg); \\ \alpha_U &= \frac{|S|+|U|}{|S|+|W|}, \ \alpha_V &= \frac{|S|+|V|}{|S|+|W|}, \ \beta = \frac{-|S|}{|S|+|W|}, \ \gamma = 0. \end{split}$$

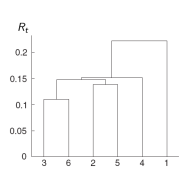
Проблема выбора

Какая функция расстояния лучше?

1. Расстояние ближнего соседа:

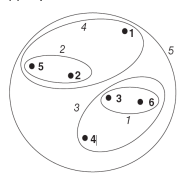
Диаграмма вложения

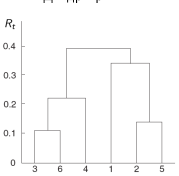




2. Расстояние дальнего соседа:

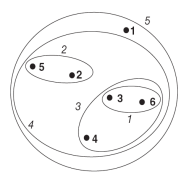
Диаграмма вложения

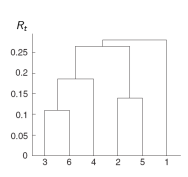




3. Групповое среднее расстояние:

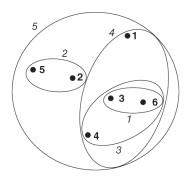
Диаграмма вложения

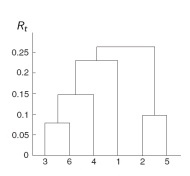




5. Расстояние Уорда:

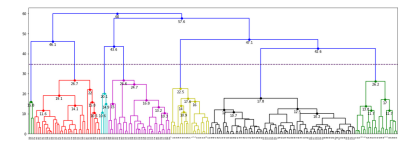
Диаграмма вложения





Дендрограмма — визуализация иерархической кластеризации

- Кластеры группируются вдоль горизонтальной оси
- ullet По вертикальной оси откладываются расстояния R_t
- Расстояния возрастают, линии нигде не пересекаются
- Верхние уровни различимы лучше, чем нижние
- Уровень отсечения определяет число кластеров



Основные свойства иерархической кластеризации

- Монотонность: дендрограмма не имеет самопересечений, при каждом слиянии расстояние между объединяемыми кластерами только увеличивается: $R_2 \leqslant R_3 \leqslant \ldots \leqslant R_\ell$.
- Сжимающее расстояние: $R_t \leqslant \rho(\mu_U, \mu_V)$, $\forall t$.
- ullet Растягивающее расстояние: $R_t \geqslant
 ho(\mu_U,\mu_V), \ \ orall t$

Теорема (Миллиган, 1979)

Кластеризация монотонна, если выполняются условия

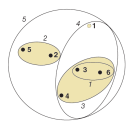
$$\alpha_{U} \geqslant 0, \quad \alpha_{V} \geqslant 0, \quad \alpha_{U} + \alpha_{V} + \beta \geqslant 1, \quad \min\{\alpha_{U}, \alpha_{V}\} + \gamma \geqslant 0.$$

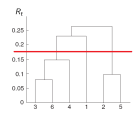
 R^{H} не монотонно; R^{G} , R^{H} , R^{F} , R^{Y} — монотонны.

 R^6 — сжимающее; R^A , R^y — растягивающие;

Рекомендации и выводы

- ullet рекомендуется пользоваться расстоянием Уорда $R^{
 m y}$;
- обычно строят несколько вариантов и выбирают лучший визуально по дендрограмме;
- определение числа кластеров по максимуму $|R_{t+1} R_t|$, тогда результирующее множество кластеров := C_t .





Метод частичного обучения self-training (1965-1970)

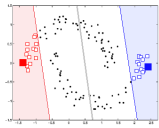
Пусть $\mu \colon X^k \to a$ — метод обучения классификации; классификаторы имеют вид $a(x) = \arg\max_{y \in Y} \Gamma_y(x)$;

 Π севдоотступ — степень уверенности классификации $a_i=a(x_i)$:

$$M_i(a) = \Gamma_{a_i}(x_i) - \max_{y \in Y \setminus a_i} \Gamma_y(x_i).$$

Алгоритм self-training — обёртка (wrapper) над методом μ :

$$Z:=X^k;$$
пока $|Z|<\ell$
 $a:=\mu(Z);$
 $\Delta:=\left\{x_i\in U\backslash Z\mid M_i(a)\geqslant M_0
ight\};$
 $a_i:=a(x_i)$ для всех $x_i\in\Delta;$
 $Z:=Z\cup\Delta;$



 M_0 можно определять, например, из условия $|\Delta|=0.05\,|U|$

Метод частичного обучения co-training (Blum, Mitchell, 1998)

```
Пусть \mu_1\colon X^k	o a_1,\;\;\mu_2\colon X^k	o a_2 — два существенно различных метода обучения, использующих
```

- либо разные наборы признаков;
- либо разные парадигмы обучения (inductive bias);
- либо разные источники данных $X_1^{k_1}$, $X_2^{k_2}$.

```
Z_1 := X_1^{k_1}; \ Z_2 := X_2^{k_2}; пока |Z_1 \cup Z_2| < \ell |Z_1 = \mu_1(Z_1); \ \Delta_1 := \{x_i \in U \setminus Z_1 \setminus Z_2 \mid M_i(a_1) \geqslant M_{01}\}; a_i := a_1(x_i) для всех x_i \in \Delta_1; Z_2 := Z_2 \cup \Delta_1; a_2 := \mu_2(Z_2); \ \Delta_2 := \{x_i \in U \setminus Z_1 \setminus Z_2 \mid M_i(a_2) \geqslant M_{02}\}; a_i := a_2(x_i) для всех x_i \in \Delta_2; Z_1 := Z_1 \cup \Delta_2;
```

Метод частичного обучения co-learning (deSa, 1993)

Пусть $\mu_t\colon X^k o a_t$ — разные методы обучения, $t=1,\ldots,T$.

Алгоритм co-learning — это self-training для композиции — простого голосования базовых алгоритмов a_1, \ldots, a_T :

$$a(x) = \arg \max_{y \in Y} \Gamma_y(x), \quad \Gamma_y(x_i) = \sum_{t=1}^T [a_t(x_i) = y].$$

тогда $M_i(a)$ — степень уверенности классификации $a(x_i)$.

$$Z := X^k;$$
пока $|Z| < \ell$
 $a := \mu(Z);$
 $\Delta := \{x_i \in U \setminus Z \mid M_i(a) \geqslant M_0\};$
 $a_i := a(x_i)$ для всех $x_i \in \Delta;$
 $Z := Z \cup \Delta;$

Общий оптимизационный подход к задачам SSL

Дано:

$$X^k = \{x_1, \dots, x_k\}$$
 — размеченные объекты (labeled data); $\{y_1, \dots, y_k\}$

$$U = \left\{ x_{k+1}, \dots, x_{\ell}
ight\}$$
 — неразмеченные объекты (unlabeled data).

Найти: модель классификации a(x, w)

Критерий одновременной классификации и кластеризации:

$$\sum_{i=1}^k \mathscr{L}(\mathsf{a}(\mathsf{x}_i,w),y_i) + \lambda \sum_{i=1}^\ell \mathscr{L}_{\mathcal{U}}(\mathsf{a}(\mathsf{x}_i,w)) \to \min_w$$
 классификация

где $\mathcal{L}(a,y)$ — функция потерь классификации, $\mathcal{L}_U(a)$ — функция потерь для неразмеченных данных

Напоминание: SVM для двухклассовой классификации

Линейный классификатор на два класса $Y = \{-1, 1\}$:

$$a(x) = sign(\langle w, x \rangle - w_0), \quad w, x \in \mathbb{R}^n, \ w_0 \in \mathbb{R}.$$

Отступ объекта x_i :

$$M_i(w, w_0) = (\langle w, x_i \rangle - w_0)y_i.$$

Задача обучения весов w, w_0 по размеченной выборке:

$$Q(w, w_0) = \sum_{i=1}^k (1 - M_i(w, w_0))_+ + \frac{1}{2C} ||w||^2 \rightarrow \min_{w, w_0}.$$

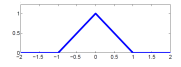
Функция $\mathscr{L}(M)=(1-M)_+$ штрафует за уменьшение отступа.

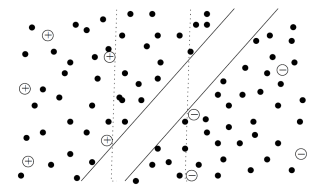
Идея!

Функция $\mathscr{L}_U(M) = \left(1 - |M|\right)_+$ штрафует за попадание объекта внутрь разделяющей полосы.

Функция потерь для трансдуктивного SVM

Функция потерь $\mathscr{L}(M) = \left(1 - |M|\right)_+$ штрафует за попадание объекта внутрь разделяющей полосы.





Метод частичного обучения Transductive SVM

Обучение весов w, w_0 по частично размеченной выборке:

$$Q(w, w_0) = \sum_{i=1}^{k} (1 - M_i(w, w_0))_+ + \frac{1}{2C} ||w||^2 +$$

$$+ \gamma \sum_{i=k+1}^{\ell} (1 - |M_i(w, w_0)|)_+ \rightarrow \min_{w, w_0}.$$

Достоинства и недостатки TSVM:

- ⊕ как и в обычном SVM, можно использовать ядра;
- 🕀 имеются эффективные реализации для больших данных;
- \varTheta задача невыпуклая, методы оптимизации сложнее;
- \varTheta решение неустойчиво, если нет области разреженности;
- Θ требуется настройка двух параметров C, γ ;

Sindhwani, Keerthi. Large scale semisupervised linear SVMs. SIGIR 2006.

Напоминание: многоклассовая логистическая регрессия

Линейный классификатор по конечному множеству классов |Y|:

$$a(x) = \arg\max_{y \in Y} \langle w_y, x \rangle, \quad x, w_y \in \mathbb{R}^n.$$

Вероятность того, что объект x_i относится к классу y:

$$P(y|x_i, w) = \frac{\exp\langle w_y, x_i \rangle}{\sum\limits_{c \in Y} \exp\langle w_c, x_i \rangle}.$$

Задача максимизации регуляризованного правдоподобия:

$$Q(w) = \sum_{i=1}^{k} \log P(y_i|x_i, w) - \frac{1}{2C} \sum_{v \in Y} ||w_v||^2 \rightarrow \max_{w},$$

Оптимизация Q(w) — методом стохастического градиента, по n|Y|-мерному вектору параметров $w=(w_v\colon y\in Y)$.

Согласование модели на размеченных и неразмеченных данных

Теперь учтём неразмеченные данные $U=\{x_{k+1},\ldots,x_\ell\}$. Пусть $b_j(x)$ — бинарные признаки, $j=1,\ldots,m$.

Оценим вероятности $P(y|b_i(x)=1)$ двумя способами:

1) эмпирическая оценка по размеченным данным X^k :

$$\hat{p}_{j}(y) = \frac{\sum_{i=1}^{k} b_{j}(x_{i})[y_{i} = y]}{\sum_{i=1}^{k} b_{j}(x_{i})};$$

2) оценка по неразмеченным данным $\it U$ и вероятностной модели:

$$p_{j}(y|w) = \frac{\sum_{i=k+1}^{\ell} b_{j}(x_{i}) P(y|x_{i}, w)}{\sum_{i=k+1}^{\ell} b_{j}(x_{i})}.$$

Максимизируем правдоподобие вероятностной модели $p_j(y|w)$, приближающей эмпирическое распределение $\hat{p}_j(y)$.

Построение регуляризатора (XR, eXpectation Regularization)

Логарифм правдоподобия модели классов по j-му признаку:

$$L_j(w) = \sum_{y \in Y} \hat{p}_j(y) \log p_j(y|w) \rightarrow \max_w.$$

Регуляризация критерия Q(w) суммой log-правдоподобий $L_j(w)$ с коэффициентом регуляризации γ :

$$Q(w) + \gamma \sum_{j=1}^{m} L_{j}(w) = \sum_{i=1}^{k} \log P(y_{i}|x_{i}, w) - \frac{1}{2C} \sum_{y \in Y} ||w_{y}||^{2} +$$

$$+ \gamma \sum_{j=1}^{m} \sum_{y \in Y} \hat{p}_{j}(y) \log \left(\sum_{i=k+1}^{\ell} b_{j}(x_{i}) P(y|x_{i}, w) \right) \rightarrow \max_{w}.$$

Mann, McCallum. Simple, robust, scalable semi-supervised learning via expectation regularization. ICML 2007.

44/46

Особенности метода XR (eXpectation Regularization)

- XR это SSL, но это вообще не кластеризация!
- Оптимизация методом стохастического градиента.
- \odot Возможные варианты задания переменных b_j :
 - $b_j(x) \equiv 1$, тогда $\mathsf{P}(y|b_j(x)=1)$ априорная вероятность класса y (label regularization)
 - подходит для задач с несбалансированными классами;
 - $b_j(x) = [$ термин j содержится в тексте x]
 - подходит для задач классификации текстов.
- ullet метод слабо чувствителен к выбору C и γ ,
- $oldsymbol{\circ}$ устойчив к погрешностям оценивания $\hat{p}_j(y)$,
- **1** не требует большого числа размеченных объектов k,
- 🕡 хорошо подходит для категоризации текстов.

Mann, McCallum. Simple, robust, scalable semi-supervised learning via expectation regularization. ICML 2007.

Резюме в конце лекции

- Кластеризация это обучение без учителя, некорректно поставленная задача, существует много оптимизационных и эвристических алгоритмов кластеризации
- DBSCAN популярный быстрый алгоритм кластеризации
- Задача SSL занимает промежуточное положение между классификацией и кластеризацией, но не сводится к ним.
- Методы кластеризации легко адаптируются к SSL путём введения ограничений (constrained clustering).
- Адаптация методов классификации реализуется сложнее,
 но, как правило, приводит к более эффективным методам.
- Регуляризация объединяет критерии на размеченных и неразмеченных данных в одну задачу оптимизации.